PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-149194

(43) Date of publication of application: 22.05.1992

(51)Int.CI.

C07J 9/00 A23D 7/00 A23L 1/035 A61K 47/24 A61K 47/28

CO7F

(21)Application number: 02-271155

(71)Applicant: NIPPON FINE CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

08.10.1990

(72)Inventor: SAKAKIBARA TOSHIYUKI

UENO TOSHIYA

NANBA YUKIHIRO

(54) LECITHIN-STEROL COMPLEX AND ITS PRODUCTION

(57)Abstract:

NEW MATERIAL: A lecithin-sterol complex obtained by removing an organic solvent from an organic solvent solution containing a lecithin and a sterol uniformly dissolved in the organic solvent and simultaneously precipitating lecithin and sterol.

USE: Useful as a lecithin substitute in the field of medicines, cosmetics, foods, feeds, coating compounds, agricultural chemicals, etc., having much more excellent emulsifying activity and dispersing activity than lecithin with only a slight smell.

PREPARATION: A lecithin (e.g. soybean lecithin or egg yolk lecithin) and a sterol (e.g. cholesterol) are uniformly dissolved in an organic solvent such as pentane to give an organic solvent solution, which is fed to a tubular heating container at a fixed rate, heated in the heating container to evaporate the organic solvent, made into a mixture of solid substances and vapor of the organic solvent. The mixture is introduced at high speed to a vacuum chamber under ≤300mmHg and the organic solvent is instantly vaporized to dry the solid substances.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

^⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-149194

 ⑤Int. Cl. 5
 識別記号
 庁内整理番号
 ⑥公開 平成4年(1992)5月22日

 C 07 J 9/00 A 23 D 7/00 5 0 0 A 23 L 1/035
 7180-4C 7229-4B 6977-4B ※

 審査請求 未請求 請求項の数 6 (全8頁)

匈発明の名称 レシチンーステロール複合体及びその製造方法

②特 顧 平2-271155

②出 願 平2(1990)10月8日

@発 明 者 榊 原 敏 之 兵庫県高砂市伊保町梅井318-3 日本精化株式会社研究 所内

@発 明 者 上 野 敏 哉 兵庫県高砂市伊保町梅井318-3 日本精化株式会社研究 所内

@発 明 者 難 波 幸 弘 兵庫県高砂市伊保町梅井318-3 日本精化株式会社研究 所内

⑪出 顋 人 日本精化株式会社 大阪府大阪市中央区備後町2丁目4番9号

⑩代理人 弁理士 三枝 英二 外2名 最終頁に続く

RFI ±00 +++

発明の名称 レシチン-ステロール複合体及びその製造方法

特許請求の範囲

- ① レンチンとステロールとが有機溶媒中に均一 に溶解している有機溶媒溶液から有機溶媒を除 去してレシチンとステロールを同時に折出せし めて得られたレシチン-ステロール複合体。
- ② レンチンとステロールとを有機溶媒中均一に 溶解させた後、該有機溶媒を噴霧乾燥により除 去してレンチンとステロールとを同時に折出せ しめることを特徴とするレンチン・ステロール 複合体の製造方法。
- ③ レンチンとステロールとを有機溶媒中均一に溶解させた有機溶媒溶液を管状加熱器内に一定速度で供給し、該加熱器内で加熱して有機溶媒 を蒸発させて実質的に固形分と有機溶媒の蒸気 との混合物とし、この混合物を高速で300

mmHg以下の真空室に導入し、瞬間的に有機 溶媒を揮散させて固形分を乾燥することを特徴 とするレシチンーステロール複合体の製造方法。

- ・ 請求項①記載のレシチンーステロール複合体 を有効成分として含有することを特徴とする化 粧料。
- ⑤ 請求項①記載のレシチンーステロール複合体 を有効成分として含有することを特徴とする医 薬品。
- ⑤ 請求項①記載のレンチンーステロール複合体 を有効成分として含有することを特徴とする食品。

発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、レシチン-ステロール複合体に関する。

従来技術とその課題

大豆、卵ی等から得られるレシチンは、一分子

中に親水基と観油基とを有する両親媒性の界面活性剤で、医薬品、化粧品、食品、飼料、塗料、農 薬等の巾広い分野で乳化剤として使用されている。 該レシチンは、天然の界面活性剤としても貴重な

紫材である。

そこで、上記欠点を改善するために種々の手段 が尽くされている。

ず、レシチンをステロールとの複合体とすること により乳化力及び分散力の改善されたレシチンー ステロール複合体を提供すること及びその製造法 を提供することにある。

即ち本発明は、レシチンとステロールとが有機 溶媒中に均一に溶解している有機溶媒溶液から有 機溶媒を除去してレシチンとステロールを同時に 折出せしめて得られたレシチン-ステロール複合 体に係るものである。

本発明者の研究によれば、レシチンとステロールとを有機溶媒に均一に溶解させておき、そこから有機溶媒のみを除去してレシチンとステロールとを同時に折出せしめると、レシチン分子が観水基、また観油基を同方向に規則的に配列した状態でステロール分子との複合体を形成することが見出された。 抜複合体は、乳化力に著しく優れ、単独で乳化剤として使用できる。また水分散性に優れ、水に加えた時初期水和性がよく長期に亘り分

特開平 4-149194(2)

例えば、レシチンを高純度精製する方法(J. Am. 0il Chem. Sec. . 58. 886 (1981) 】、レシチンを酵素又は酸を用いて部分的に加水分解反応応せてリゾレシチンにする方法(オランダ国特許願第6809971号、英国特許第1215868号)等が行われている。しかし、前者の場合、味及び臭いが若干改善されるものの乳化力や分散力は改善されず、しかも著しくコスト高となる欠点があり、また後者の場合、乳化力及び分散力は改善されるが血中に投与すると溶血作用を示し、食品に添加すると味が悪化する等して適用できない分野が出て来る。

また、酵素反応を利用してレシチンの一部をホスファチジルグリセロールにする研究も進められているが、医薬品、食品等の分野へ利用するには安全性の面で多くの問題がある。

課題を解決するための手段

本発明の目的は、化学反応や酵素反応を利用せ

散状態を良好に保持できる。しかも該復合体は、 レシチン特有の味及び臭いが減少し、各種用途で の利用価値及び範囲が増大する。

上記本発明レンチン-ステロール複合体の顕著な効果は、単にレンチンとステロールとを混合しただけでは得られない。珠に、レンチンとステロールとは、前者がO/W型エマルジョンを作り、後者がW/O型エマルジョンを作るという相反のを有するために単に混合するだけでは共用はできない。上記効果は、レンチン分子を観水基同士、また領油基は観油基同士となるように同方向に規則的に配列させた状態でステロールとの複合体として始めて得られるものである。

斯かる複合体は、レシチンとステロールとが均一に溶解した有機溶媒溶液から、両者を同時に析出させることにより得られる。レシチンとステロールを同時に析出させるには、例えば上記有機溶媒溶液を噴霧乾燥して有機溶媒を除去したり、ま

た上記有機溶媒溶液を管状加熱器に一定速度で供給し、該加熱器内で加熱して有機溶媒を蒸発させて実質的に固形分と有機溶媒の蒸気との混合物とし、この混合物を高速で真空室に導入し、瞬間的に有機溶媒を揮散させたりすることにより行うことができる。しかし、上記有機溶媒溶液を再結晶法や再沈取法に供したのではレシチンとステロールが順々に析出して目的の複合体を得ることはできない。

本発明において使用されるレシチンとしては、 例えば、大豆レシチン、卵質レシチン等の天然レ シチン、これらレシチンの水素添加物等を例示す ることができる。

本発明において使用されるステロールとしては、例えばコレステロール、シトステロール、エルゴステロール、コレステロールアセテート、ジヒドロコレステロール、フィトステロール、スチグマステロール、カンペステロール等のステロール誘

量の1~100重量倍程度、好ましくは5~50 重量倍程度とするのがよい。

本発明レシチン-ステロール複合体は、例えば 次のように製造され得る。

まず、レシチンとステロールとを上記有機溶媒に溶解せしめる。一般には該成分物質は比較的容易に有機溶媒に溶解し得るが、加温、撹拌等の手段を用いれば更に効率がよい。

得られた溶液を二流体型、ディスク型等の噴霧 乾燥装置、好ましくは溶媒回収型のものを用いて 噴霧乾燥することにより目的とするレシチンース テロール複合体を粉末、油、半固形の状態で得る ことができる。一般には粉末状に得られる均一系 混合物が膨潤速度の面から好ましく、その粒子系 はなるべく小さい方が望ましい。

また、本発明レンチンーステロール複合体は、 第1図に示すフローシートに従って製造すること もできる。 特開平4-149194(3)

導体を例示することができる。ステロールの配合 比としては、レシチンに対して0.5~80重量 %程度、より好ましくは5~60重量%程度とす るのがよい。

まず、レシチンとステロールとの有機溶媒溶液 を調製する。例えば、原液タンク(1)にレシチ ン及びステロールを有機溶媒と共に投入して均一 に溶解すればよい。溶解時に、必要に応じて加熱 してもよい。

特開平4-149194(4)

いが、通常放有機溶媒の沸点よりも5~100℃程度、より好ましくは5~50℃程度高くすればよい。

加熱により、加熱管(2)内に供給される溶液中の有機溶媒は加熱されて蒸発し、従って該溶液は加熱された蒸気とレシチン及びステロール(以下「固形分」という)との混合物になる。この時固形分には、有機溶媒が僅かに残存している。

次いで、加熱された蒸気と固形分の混合物は、 加熱管(2)の出口から減圧状態の度空室(3) へ導入される。導入により、固形分中に残存して いる僅かな有機溶媒は瞬間的に蒸発し、固形分中 には、有機溶媒が実質的に残存しなくなる。

真空室(3)の真空度は、通常300mmHg 以下程度、好ましくは5~300mmHg程度、 より好ましくは5~100mmHg程度とするの がよい。これにより、加熱された蒸気と固形分と の混合物は、通常音速の1/10以上程度、好ま

本発明では、第1図に示すような、溶液を瞬間 裏空乾燥させる装置として、例えば商品名「クラックス」(ホソカワミクロン(報製)等の市販され ている瞬間真空乾燥システムを使用できる。この 装置によれば、成分が加熱される時間が30秒~ 2分程度と非常に短いため、熱に不安定なレンチンを用いても差支えない。

本発明レシチンーステロール複合体は、特に従来レシチンが使用される分野、例えば医薬品、化粧品、食品、その他飼料、塗料、農薬等の一般工業等の分野においてレシチンの代替物として良好に使用され得る。

また、本発明複合体は、レシチンに比し、著しく乳化力及び分散力に優れ、臭味及び臭いが少ないために、従来レシチンを使用するときのように合成乳化剤と併用することなく使用され得るし、使用量の上限も著しく広げ得る。

実施 例

しくは100 m/sec 以上、より好ましくは音速以上程度の速度で真空室(3)内へ導入される。真空度が300 mm H g より低くなると、加熱管(2)内部が詰まったり、得られる粉末中の有機溶媒の残存量が多くなるか或いは粉末の粒径が大きくなって、その水和性が低下したり、原料ロスが多くなったりする。真空室(3)を真空状態とするための真空ポンプ(7)は、例えば、凝縮器(4)を介して真空室(3)に接続すればよい。

上記のようにして瞬間真空乾燥された固形分は、例えば真空室(3)下部の容器(6)に回収される。このようにして、本発明レンチンーステロール複合体を粉末状で得ることができる。該粉末の粒径は、通常100~2000μm程度であり、これを粉砕機にかけて更に粒度の小さいものにすることもできる。一方、 揮散した有機溶媒の蒸気は凝縮器(4)中で液化されて回収タンク(5)に貯蔵され、回収される。

以下実施例及び比較例を示し、本発明の特徴とするところをより一層明確なものとする。 実施例 1

特開平4-149194(5)

得られた複合体のHLB値(観水性-観油性均 衡値、ポリオキシエチレンソルピタンモノステア レートを対称として測定した)が11なのに対し て用いたレシチンが12であり、複合体形成によ り観油性界面活性剤化していることが判った。

また、得られた複合体を赤外スペクトル及びNMRスペクトルで分析したところレシチンとコレステロールとを単に混合したものと差がなく、レシチンとコレステロールとも化学反応していないことが認められた。

次に、得られた複合体 0.3 g を水 1 0 ㎡に加え、ポルテクスミキサーにて扱塩して 1.3 ミクロンから 2.7 ミクロンの範囲で 2.0 ミクロンに中心を持って正規分布した粒度分布のレシチンーコレステロール複合体の分散液を得た。この分散液の分散状態は、長期に亘り、安定に保持され、50℃30日間の静置安定性テストでも沈殿物は生じなかった。

上記溶液をクラックスシステムの原液タンク
(1)に投入し、送液量:12 2 / gで加熱管
(2)へ供給した。この時、加熱管(2)の外部
に設けられた熱交換器の温度70℃、及び加熱管
(2)出口に接続された真空室(3)の真空度を
60~70mmHgに設定した。加熱管(2)内で形成されたクロロホルム蒸気とレシチン及びコレステロールとの混合物は、音速の1/10以上の速度で真空を(3)へ流出した。溶液を加熱管
(2)へ供給し始めてから40分後、白色欲粉末の本発明レシチンーコレステロール複合体950gを得た(原料回収率95%)。

この白色粉末 0.3 g を水 1 0 配に加え、日音 医理科機器製作所製「ヒスコトロン器」にて撹拌 してレンチンーコレステロール複合体の分散液を 得た。この分散液を同様にして撹拌して得たレン チン 0.2 4 g / 1 0 配水、レンチン 0.2 4 g + コレステロール 0.0 6 g / 1 0 配水、及びコ 比較例1

実施例1に用いたのと同じ水添大豆レシチン
0.24gを水10歳に加え、ボルテクスミキサーにて振盪し、得られた分散液を放置すると、窒温では1.5日間、50℃では0.5日間で沈段が生じ、レシチンが遊離してきた。

また、上記水添大豆レシチン0.24gとコレステロール0.06gを水10gに加え、ポルテクスミキサーにて振盪し、得られた分散液を放置すると、すぐにコレステロールの沈殿が生じた。 実施例2

実施例1に用いたのと同じ水添大豆レシチン600gとコレステロール257gとをクロロホルム8.57gに溶解し、第1図に示す瞬間真空乾燥装置「CRUX 8B型」 [ホソカワミクロン辨製、以下「クラックスシステム」という〕を用いて、本発明のレシチンとコレステロールとの複合体を製造した。

レステロール 0.06g/10或水分散液と性質 比較した結果を第1表に示す。第1表から本発明 レシチンーコレステロール複合体が非常に安定な 分散液を作ることは明らかである。

特開平4-149194(6)

また、上記で得られた白色粉末0.4gに流動 パラフィン3gと水7畝を加え、ポルテクスミキ サーにて振盪して乳化液を得た。この乳化液をレ シチン0. 24g、レシチン0. 24g+コレス テロール 0. 06gを同様にして振盪して得られ た乳化液と比較して、本発明レシチン-コレステ ロール複合体の乳化能をテストした。その結果を 第2表に示す。第2表からレシチンーコレステロ ール複合体の乳化能が格段に優れていることは明 らかである。

	拉 解 化 布	在時分	经時安定性	Į,	世
		室温	205		
レシチンーコレス	レシチンーコレス 0.5~0.84ミクロンの範囲	6ヶ月後 3ヶ月後	3ヶ月後		
テロール複合体	で0. 67ミクロンに中心を持っ	も比較な	btter	÷	マイルド
-	た正規分布	L	. า		
	2. 1~3. 8ミクロンの範囲で 3日後に	3日後に	3日後に		
レンチン	3. 0ミクロンに中心を持った正 沈限生じ 沈段生じ	北路住じ	が配件 に	К	悪い
-	规分布	1 2	¥.		
レンチン+コレス		1時間後			
テロール		CHIRD!	ı	К	ご殿
		生じた			
コレステロール	分散性なし	-	1	無し	額い

鹰 禁

芸

摡

	乳化能
レンチンーコレステロール	レンチンーコレステロール 乳化液は非常に安定でレンチン層と水圏、流動パラフィン
複合体	と水層が分離することがなく、室温では1年後、50℃で
	6ケ月後でも均一層であった。
マ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	均一な乳化液が得られたが、室温静原で3日、50℃静置
	は1日で流動パラフィン層の分離が見られた。
レンチン+コレステロール	レシチン+コレステロール 状態はレシチンの場合と同じだが、乳化直後にコレステロ
	ルの沈殿が生じた。

12

实施例3

実施例2で得られたレシチン-コレステロース 複合体を用いて下記組成の化粧クリームを作成し

レシチン-コレステロース復	合体 3.00
ピタミンEアセテート	0.10
ステアリルグリチルリチン酸	0.05
スクアラン	5.00
コラーゲン水溶液	2.00
グリセリン	10.00
メチルパラベン	0.20
プロピルパラベン	0.10
カーボポール	0.50
水	79.05

(単位:重量部)

得られた化粧クリームは、本発明複合体の代わ りにレシチンを用いた一般的な化粧クリームに比 して感触が滑らかで、特に皮膚へののび及び保湿

特開平4-149194(ア)

感に優れたものであった。

また、得られた化粧クリームは、50℃で3ケ月間放置後も、その性状や感触に全く変化が認められなかった。一方、上記一般的な化粧クリームは、50℃で3ケ月間放置後には性状及び感触に劣化が見られ、しかも臭気がした。

实施例4

実施例2で得られたレシチン-コレステロース 複合体を用いて下記組成の化粧ローションを作成 した。

レシチンーコレステロース複合体2.00ヒアルロン酸ナトリウム0.201-3ブチレングリコール5.00メチルパラベン0.20水92.60

(単位:重量部)

(単位:重量部)

得られた化粧ローションは、本発明複合体の代わりにレシチンを用いた一般的な化粧ローション

に比して皮膚へののび及びしっとり感に優れたも のであった。

また、得られた化粧ローションは、50℃で3ケ月間放置後も、その粘性、性状及び使用感に全く変化が認められなかった。一方、上記一般的な化粧ローションは、50℃で3ケ月間放置後には使用できない状態となった。

実施例5

実施例2において、水添大豆レシチン及びコレステロールの代わりに食用レシチン(ツルーレシチン工業幹製「SIPホワイト」及びフィトステロールを用いる以外は同様にしてレシチン-フィトステロール複合体を得た。

得られたレシチン-フィトステロース複合体を 用いて下記組成のマーガリンを作成した。

 食用油脂
 60.00

 脱脂粉乳
 1.00

 水
 10.50

食塩1.50モノグリセリド1.50レシチンーフィトステロース複合体 1.50デヒドロ酢酸ソーダ7.00BHA7.00βーカロチン(30%懸濁液)1.50アンナトエキス(30%懸濁液)7.00ピタミンA(30万1.0./g)1.50

得られたマーガリンは、風味及び保存性とも良好で、レシチンを用いた一般的なマーガリンのようなレシチン臭がほとんどしなかった。

図面の簡単な説明

第1図は、本発明方法の一例を示すフローシートである。

- (1) …原液タンク
- (2) …加熱管
- (3) … 瓜空室

(4) …凝集器

(5)…溶剤回収タンク

(6) …粉体回収容器

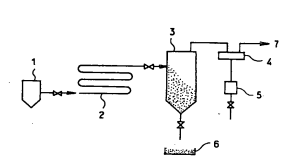
(7) …真空ポンプ

(以 上)

代理人 弁理士 三 枝 英 二



特開平4-149194 (8)



第1頁の続き		
Sint. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号
A 61 K 7/00	E H	9051-4C 9051-4C 9051-4C
47/24 47/28 C 07 F 9/10	Н Н А	7624-4C 7624-4C 7731-4H

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.